WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

A2

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 96/16163

C12N 5/10, 15/85 // (C12N 5/10, C12R

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

30. Mai 1996 (30.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01699

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. November 1995 (21.11.95)

(30) Prioritätsdaten:

P 44 41 327.0

22. November 1994 (22.11.94) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT FUR PFLANZENGENETIK UND KULTURPFLANZEN-FORSCHUNG [DE/DE]; Corrensstrasse 3, D-06466 Gatersleben (DE).

(72) Erfinder; und

- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRANZ, Wolfgang-Michael [DE/DE]; Neuenheimer Landstrasse 18b, D-69120 Heidelberg (DE). WOBUS, Anna, M. [DE/DE]; Liebigweg 7, D-06466 Gatersleben (DE).
- (74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Biotez Berlin-Buch GmbH, Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

Veröffentlicht

Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

(54) Title: EMBRYONAL CARDIAC MUSCLE CELLS, THEIR PREPARATION AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: EMBRYONALE HERZMUSKELZELLEN, IHRE HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention concerns embryonal (cardiomyocytary and cardiomyoblastary) cardiac muscle cells, their preparation and their use, in particular for cell-mediated gene transplant. The areas of application of the invention are medicine and genetic engineering. The embryonal cardiac muscle cells according to the invention contain two gene constructs comprising: a) a regulatory, 2.1-kb long DNA sequence of the ventricle-specific myosin light-chain-2 (MLC-2v) promoter, the selectable marker gene \(\beta\)-galactosidase in fusion with the reporter gene neomycin; and b) a regulatory DNA sequence of the herpes simplex virus thymidine kinase promoter and the selectable marker gene hygromycin. and optionally immortalising genes and/or optionally genes inactivated by homologous recombination and/or optionally one or a plurality of therapeutic genes. The cells can advantageously be used for cell-mediated gene transplant, in particular for constructing healthy tissue and assisting contractile functions, for investigating substances, in particular for pharmacological investigations and for the transfer of therapeutic genes into the myocardium.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft embryonale (kardiomyozytäre und kardiomyoblastäre) Herzmuskelzellen, ihre Herstellung und ihre Verwendung, insbesondere zur zellvermittelten Gentransplantation. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die Gentechnik. Die embryonalen Herzmuskelzellen gemäß der Erfindung enthalten zwei Genkonstrukte aus a) regulatorischer, 2,1 kb langer DNA-Sequenz des ventrikelspezifischen Myosin-Leicht-Kette-2 (MLC-2v) Promotors, dem selektionierbaren Markergen \(\beta \)-Galaktosidase in Fusion mit dem Reportergen Neomycin und aus b) regulatorischer DNA-Sequenz des Herpes-simplex-Virus-Thymidinkinase-Promotors und den selektionierbaren Markergen Hygromycin, sowie ggf. immortalisierende Gene und/oder ggf. durch homologe Rekombination inaktivierte Gene und/oder ggf. ein oder mehrere therapeutische Gene. Sie können vorteilhaft zur zellvermittelten Gentransplantation, insbesondere zum Aufbau gesunden Gewebes und zur Unterstützung kontraktiler Funktionen, zur Untersuchung von Substanzen, insbesondere für pharmakologische Untersuchungen und für den Transfer therapeutischer Gene in das Myokard eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Osterreich	GA	Gabon		
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MR	Mauretanien
BB	Barbados —	GE		MW	Malawi
BE	Belgien	GN	Georgien	NE	Niger
BF	Burkina Faso	GR	Guines	NL	Niederlande
BG	Bulgarien		Griechenland	NO	Norwegen
BJ	Benin	HU	Ungarn	NZ	Neuscland
BR	Brasilien	IE	Irland	PL	Polen
BY	Belann	IT	Italien	PT	Portugal
CA	· · ·	JP	Japan	RO	Rumanico
	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volkarepublik Korea	SE	•
СН	Schweiz	KR	Republik Korea		Schweden
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SI	Slowenien
CM	Kamerun	ü	Liechtenstein	SK	Slowakei
CN	China	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CS	Techechoslowskei	LU		TD	Techad
CZ	Tachechische Republik		Luxemburg	TG	Togo
DE	Deutschland	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DK	Dinemark	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
ES	Spanien	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
E) Fi	•	MG	Madagaskar	us	Vereinigte Staaten von Amerika
_	Finalund	ML	Mali	UZ	Usbekistan
PR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam
			-	•••	· F. LINE

WO 96/16163 PCT/DE95/01699

1

Embryonale Herzmuskelzellen, ihre Herstellung und ihre Verwendung

Beschreibung

Die Erfindung betrifft embryonale (kardiomyozytäre und kardiomyoblastäre) Herzmuskelzellen, ihre Herstellung und ihre Verwendung, insbesondere zur zellvermittelten Gentransplantation. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die Gentechnik.

Es gibt bereits mehrere Arbeiten, die sich mit Herzmuskelzellkulturen von Säugetieren beschäftigen. Die ersten Untersuchungen
wurden mit Primärkulturen von embryonalem, neonatalem oder
adultem Herzgewebe durchgeführt. Vorteilhafter ist die
Verwendung von permanenten Zellinien von kardiomyozytärem
Gewebe, weil man damit größere Mengen einer homogenen
Zellpopulation auf einem definierten Entwicklungsstand zur
Verfügung stellen kann. Deshalb hat es eine Reihe von Versuchen
zur Immortalisierung von Herzmuskelzellen gegeben (u. a. A. Sen
et al, J.Biol.Chem. 263/1988/, 19132-19136). Alle bisherigen
Zellinien haben jedoch den Nachteil, daß sich bei einer
Langzeitkultivierung funktionelle Defekte bemerkbar machen.

Die Erfindung hat das Ziel, ausgehend von pluripotenten embryonalen Stammzellen (ESC) oder primordialen Keimzellen (EGC, Stewart et al, Dev. Biol. 161/1994/, 626-628) nach deren Differenzierung in spontan pulsierende Herzzellen embryonale (kardiomyozytäre bzw. kardio-myoblastäre) Herzmuskelzellen zu gewinnen, welche weitgehend identische Eigenschaften mit Herzmuskelgewebe besitzen. Diese Zellen sollen für einen therapeutischen Einsatz, ggf. nach zusätzlicher gentechnischer Veränderung, geeignet sein. Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, ein Vektorsystem zur Modifizierung der Stammzellen zu konstruieren und ein Selektionsverfahren für die transfizierten Zellen zu entwickeln.

Die Erfindung wird mit modifizierten embryonalen Stammzellen gemäß Anspruch 1 bis 4, den Vektorsystemen gemäß Anspruch 5 und 6 und den Selektionsverfahren gemäß Anspruch 7 realisiert. Zum Schutzumfang der Erfindung gehört auch die Verwendung der modifizierten embryonalen Stammzellen gemäß Anspruch 8 bis 10.

Die erfindungsgemäßen Vektoren bestehen aus folgenden Bestandteilen:

a)der regulatorischen, 2,1 kb langen DNA-Sequenz des ventrikelspezifischen Myosin-Leicht-Kette-2(MLC-2v) als Promotor, dem
selektionierbaren Markergen ß-Galaktosidase und dem Reportergen
Neomycin als Fusionsgen "ßgeo" und dem SV40-PolyA-Tail(pAA) und
ggf. einer Position zur Aufnahme von immortalisierenden Genen.
b)der regulatorischen DNA-Sequenz des Herpes-simplex-Virus-

Thymidinkinase-Promotors(HSV-Tk), dem selektionierbaren Markergen Hygromycin und dem SV40-PolyA-Tail (pAA).

Mit diesen Vektoren werden pluripotente embryonale Stammzellen in vitro transfiziert. Die erfolgreich transfizierten Zellen werden im ersten Schritt mit Hilfe von Hygromycin selektiert. Hygromycin-resistente Zellen werden dann zu sog. Embryoidkörpern ("embryoid-bodies") differenziert. Danach erfolgt eine Selektion der Hygromycin-resistenten Embryoidkörper mit dem Zellgift Geneticin (G418). Die erhaltenen Zellen werden weitergezüchtet und auf ihre Zusammensetzung (Genexpression, Proteine), ihre Funktion und ihre kontraktilen Eigenschaften untersucht.

Als Ausgangsmaterial können embryonale Stammzellen (ESC) oder primordiale Keimzellen (EGC) unterschiedlichster Herkunft, u. a. von Maus, Ratte, Schwein, Rind, Hund, Kaninchen, Hamster, einschließlich menschlicher Zellen, eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Vektoren und der Ablauf des Zellselektionsverfahrens sind in Abbildung 1 dargestellt.

Weiterer Gegenstand der Erfindung sind Zellen, die neben den genannten Vektoren a) und b) auch noch therapeutische Gene wie z.B. die Angiogenesefaktoren VEGF oder bFGF enthalten, welche durch viralen oder nichtviralen Gentransfer eingebracht wurden. Die so erhaltenen Zellinien können – mit oder ohne virale Sequenzen – zur zellvermittelten Gentransplantation, insbesonWO 96/16163 PCT/DE95/01699

3

dere zum Aufbau gesunden Gewebes und zur Unterstützung kontraktiler Funktionen, verwendet werden.

Eine weitere wichtige Verwendung der erfindungsgemäßen Zellinien besteht in der in-vitro-Testung von biologisch aktiven Substanzen, insbesondere zur Untersuchung pharmakologisch relevanter Substanzen oder zur Feststellung toxischer Wirkungen exogener Wirkstoffe an Herzzellen in Kultur. Damit werden insbesondere in Screeningprogrammen Tierversuche eingespart und damit dringende Forderungen der Öffentlichkeit nach Tierersatzmodellen erfüllt.

Die Zellinien können weiterhin als Vesikel für einen lokalen Gentransfer in das Myokard dienen. Dazu werden die gewünschten therapeutischen Gene durch ein virales, bevorzugt mit einem Adenovirus- oder einem Adenovirus-assoziierten-Virus-Shuttle-Vektor, oder ein nichtvirales Gentransferverfahren transfiziert. Bevorzugt erfolgt die Verpackung der Gene mit dem AAV-Vektor pSub201.

Durch die Erfindung wird erstmalig ermöglicht, Herzmuskelerkrankungen mit Hilfe des zellulären Gentransfers zu behandeln
(Gentherapie). Das bedeutet einen erheblichen medizinischen
Fortschritt, insbesondere können auch Erkrankungen wie
ischämische und kongenitale Kardiomyopathien künftig mit
größeren Erfolgsaussichten therapiert werden.

Die Erfindung soll nachfolgend durch Ausführungsbeispiele näher erläutert werden.

1. Klonierung der Vektoren zur Selektion embryonaler (kardiomyozytärer und kardiomyoblastärer) Herzmuskelzellen

Zum Aufbau der Vektoren geht man von folgenden Elementen aus: 2.1 kb MLC-2v Promotor (klonierbar mit KpnI und EcoRI), Fusionsgen ßgeo (klonierbar mit BamHI), SV40-PolyA (klonierbar mit SacI) und Tk-Hygromycin Fusionsgen im Blueskript KS-Vektor. Wie in Abbildung 1 dargestellt, werden aus diesen Elementen 2 Vektoren für die Kotransfektion in pluripotente embryonale

4

Stammzellen erstellt:

- (A) 2,1 MLC-2v-Bgeo
- (B) Tk-Hygromycin.
- 2. Kotransfektion der Vektoren in pluripotente Stammzellen (ES-Zellen) und Selektion mit Hygromycin B

Als pluripotente Stammzellinie kann jede ES-Zellinie verwendet werden, die in Kardiomyozyten differenziert (Wobus et al, Differentiation 48/1991/, 173-182), z. B. die Linie D3 (Doetschmann et al, J. Embryol. Exp. Morphol. 3/1985/, 27-45). Die D3-Zellen werden auf gelatinierten Platten standardisiertem Kulturmedium auf feeder-layer oder in Anwesenheit des rekombinanten "Leukemia-Inhibiting-Factor"(LIF) kultiviert. Der LIF entspricht dem "Differentiation Inhibiting Factor", welcher die Differenzierung der ES-Zellen verhindert und die Zellteilung der pluripotenten ES-Zellen fördert. Die in Abbildung 1 dargestellten DNA-Konstrukte werden durch Elektroporation in die ES-Zellen eingebracht. Hierfür werden die Vektoren mittels Restriktionsverdau linearisiert und in einer Konzentration von 25 μ g/ml mittels Elektroporation transfiziert. Danach werden die pluripotenten ES-Zellinien im LIF/ES-Zellmedium expandiert. In den undifferenzierten ES-Zellen ist nur der Thymidinkinase-Promotor aktiv, was zu einer Expression des Hygromycin-Resistenzgens führt. Durch Zugabe von Hygromycin B werden die ES-Zellen auf den Einbau der Fremd-DNA hin selektioniert (Positiv-Selektion).

3. Nachweis der Integration von MLC-2v-Bgeo in ES-Zellen und "embryoid-bodies"

Zur Gewinnung von "embryoid bodies" wird das Differenzierungssystem des hängenden Tropfens benutzt. Hierbei wird eine Zellsuspension, die etwa 400-600 ES-Zellen in 20 l enthält, auf die Deckel von Petrischalen pipettiert, die mit einer physiologischen Pufferlösung gefüllt sind. Die Zellen sammeln sich im Tropfen und bilden nach zwei- bis dreitägiger Inkubation WO 96/16163 PCT/DE95/01699

5

"embryoid bodies". Nach 7 Tagen werden die "embryoid bodies" auf Mikrotestgewebekulturschalen übertragen, wo sie auf dem Gelatine-beschichteten Substrat anhaften. Während der darauffolgenden Kultivierung wachsen verschiedene Zelltypen, u. a. Herzmuskelzellen, aus (Abbildung 2). Zwei bis zehn Tage nach Ausplattierung enthalten etwa 80 bis 90% der ausgewachsenen "embryoid bodies" Kolonien spontan und synchron kontrahierender Herzmuskelzellen (Wobus et al, 1991). In diesen embryonalen Herzmuskelzellen ist der MLC-2v Promotor aktiv. Bei erfolgreicher Transfektion und Integration des MLC-2v-ßgeo Vektors in das Genom der ES-Zellen kommt es zur Expression des Fusionsgens ß-Galaktosidase/Neomycin. Durch Blaufärbung im ß-Galaktosidase-Assay lassen sich die kardiomyozytären Zellen, welche klonalen Ursprungs sind, identifizieren.

4. Selektion embryonaler kardiomyozytärer und kardioblastärer Zellen

In einem zweiten Schritt werden die positiven ES-Zellklone, welche sowohl das Tk-Hygromycin als auch das MLC-2v-Bgeo Fusionsgen enthalten, erneut expandiert und ein Teil unter den oben beschriebenen Bedingungen zur Differenzierung in "embryoid bodies" gebracht. Zum Zeitpunkt der kardiomyogenen Differenzierung im Embryoidkörper wird das Zellgift Geneticin (G418) in einer Konzentrationen von 300 μ g/ml zu den "embryoid bodies" gegeben. Damit werden die embryonalen (kardiomyozytären bzw. kardiomyoblastären) Herzmuskelzellen in einem frühen Stadium selektiert.

Die gewonnenen Zellen werden auf gewebespezifische Genexpression, funktionelle Eigenschaften mit Hilfe elektrophysiologischer Techniken und auf ihre kontraktilen Eigenschaften untersucht, die Zusammensetzung der kontraktilen Proteine wird mit entsprechenden monoklonalen Antikörpern charakterisiert. Im Rahmen einer Gentherapie können teilungsfähige schlagende Zellen anschließend auf adulte und neonatale kardiomyopathische mdx-Mäuse nach Thorakomie und direkter Injektion in das Myokard übertragen werden.

5a

Text zu Abbildung 1:

- (C) Kotransfektion von Tk-Hygromycin und 2.1 MLC-2v-Bgeo in ES(EG)-Zellen
 - Selektion der transfizierten ES(EG)-Zellen
 - Differenzierung der Hyg-resistenten ES(EG)-Zellen zu "embryoid-bodies"
 - Selektion von Herzmuskelzellen aus "embryoid-bodies" mittels G418
 - Charakterisierung der Hyg- und G418-resistenten Zellen auf kardiomyozytäre bzw. kardiomyoblastäre Eigenschaften

Text zu Abbildung 2:

Embryonale Stammzellen kultiviert auf "feeder layer"

Kultivierung von 400 oder 600 Zellen/20 μ l Medium in hängenden Tropfen (Inkubation für 2 Tage)

1

Umsetzung der "embryoid bodies" und Kultivierung in Suspension (Inkubation für 5 Tage)

Ausplattieren von "embryoid bodies" auf 24-well Gewebe-Kulturplatten (Inkubation bis zu 20 Tagen)

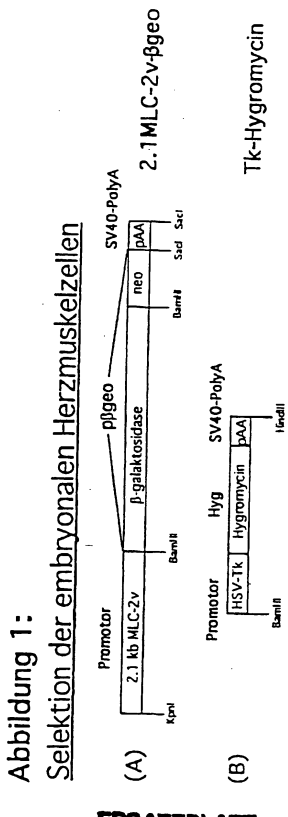
1. PCR Analyse

- 2. Enzymatische Dissoziation der Cardiomyocyten
 - 3. Immunfluoreszens
- 4. "Patch-clamp" Versuche

Patentansprüche

- 1. Embryonale Herzmuskelzellen, enthaltend zwei Genkonstrukte aus zwei verschiedenen regulatorischen DNA-Sequenzen und zwei verschiedenen selektionierbaren Markergenen.
- 2. Embryonale Herzmuskelzellen gemäß Anspruch 1, enthaltend zwei Genkonstrukte aus
- a) regulatorischer, 2,1 kb langer DNA-Sequenz des ventrikelspezifischen Myosin-Leicht-Kette-2(MLC-2v) Promotors, dem selektionierbaren Markergen B-Galaktosidase und dem Reportergen Neomycin,
- b) regulatorischer DNA-Sequenz des Herpes-simplex-Virus-Thymidinkinase-Promotors und dem selektionierbaren Markergen Hygromycin.
- 3. Embryonale Herzmuskelzellen gemäß Anspruch 1 und 2, enthaltend zusätzlich immortalisierende Gene und/oder durch homologe Rekombination inaktivierte Gene und/oder ein oder mehrere therapeutische Gene.
- 4. Embryonale Herzmuskelzellen gemäß Anspruch 1 bis 3, enthaltend zusätzlich Sequenzen des Adenovirus (Ad) oder des Adenoassoziierten Virus (AAV).
- 5. Embryonale Herzmuskelzellen gemäß Anspruch 1 bis 4, enthaltend zusätzlich einen Angiogenesefaktor, bevorzugt "vascular endothelial growth factor", VEGF, oder "basic fibroblast growth factor", bFGF, unter der Kontrolle eines in diesen Zellen aktiven Promotors als therapeutisches Gen.
- 6. Vektor, bestehend aus MLC-2 Promotor, selektionierbarem Markergen B-Galactosidase und dem Reportergen Neomycin als Fusionsgen "Bgeo", SV40-Poly A-Tail und ggf. einer Position zur Aufnahme von immortalisierenden Genen.

- 7. Vektor, bestehend aus regulatorischer DNA-Sequenz des Herpessimplex-Virus-Thimidinkinase-Promotors und dem selektionierbaren Markergen Hygromycin.
- 8. Verfahren zur Herstellung von Zellen nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß embryonale Stammzellen (ESC) oder primordiale Keimzellen (EGC) mit den Vektoren nach Anspruch 6 und 7 kotransfiziert werden, die Selektion der embryonalen Stammzellen mit dem Zellgift Hygromycin erfolgt, nach Induktion der in vitro Kardiogenese anschließend die Selektion der embryonalen Herzzellen mit dem Zellgift Geneticin (G418) erfolgt, die erhaltenen Zellen ggf. mit den gewünschten therapeutischen Genen durch ein virales, bevorzugt mit einem Adenovirus- oder einem Adenovirus-assoziierten-Virus-Shuttle-Vektor, oder ein nichtvirales Gen-transferverfahren transfiziert werden.
- 9. Verwendung der embryonalen Herzmuskelzellen nach Anspruch 1 bis 4 zur zellvermittelten Gentransplantation, insbesondere zum Aufbau gesunden Gewebes und zur Unterstützung kontraktiler Funktionen.
- 10. Verwendung der embryonalen Herzmuskelzellen nach Anspruch 1 bis 4 zur Untersuchung von Substanzen, insbesondere für pharmakotoxikologische Untersuchungen.
- 11. Verwendung der embryonalen Herzmuskelzellen nach Anspruch 1 bis 5 für den Transfer therapeutischer Gene in das Myokard.

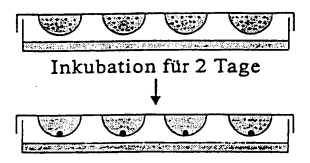


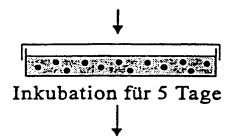
2/2

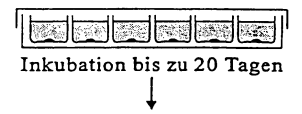
Abb. 2:

Embryonale Stammzellen kultiviert auf "feeder layer"









WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C12N 5/10, 15/85 // (C12N 5/10, C12R

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 96/16163

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

30. Mai 1996 (30.05.96)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE95/01699

A3

(22) Internationales Anmeldedatum:

21. November 1995 (21.11.95) (81) Bestimmungsstaaten: JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

P 44 41 327.0

22. November 1994 (22.11.94) DE

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): INSTITUT

FÜR PFLANZENGENETIK UND KULTURPFLANZEN-FORSCHUNG [DE/DE]; Corrensstrasse 3, D-06466 Gatersleben (DE).

(88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenherichts: 18. Juli 1996 (18.07.96)

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): FRANZ, Wolfgang-Michael [DE/DE]; Neuenheimer Landstrasse 18b, D-69120 Heidelberg (DE). WOBUS, Anna, M. [DE/DE]; Liebigweg 7, D-06466 Gatersleben (DE).

(74) Anwalt: BAUMBACH, Fritz; Biotez Berlin-Buch GmbH, Patentstelle, Robert-Rössle-Strasse 10, D-13125 Berlin (DE).

(54) Title: EMBRYONAL CARDIAC MUSCLE CELLS, THEIR PREPARATION AND THEIR USE

(54) Bezeichnung: EMBRYONALE HERZMUSKELZELLEN, IHRE HERSTELLUNG UND IHRE VERWENDUNG

(57) Abstract

The invention concerns embryonal (cardiomyocytary and cardiomyoblastary) cardiac muscle cells, their preparation and their use, in particular for cell-mediated gene transplant. The areas of application of the invention are medicine and genetic engineering. The embryonal cardiac muscle cells according to the invention contain two gene constructs comprising: a) a regulatory, 2.1-kb long DNA sequence of the ventricle-specific myosin light-chain-2 (MLC-2v) promoter, the selectable marker gene β -galactosidase in fusion with the reporter gene neomycin; and b) a regulatory DNA sequence of the herpes simplex virus thymidine kinase promoter and the selectable marker gene hygromycin. and optionally immortalising genes and/or optionally genes inactivated by homologous recombination and/or optionally one or a plurality of therapeutic genes. The cells can advantageously be used for cell-mediated gene transplant, in particular for constructing healthy tissue and assisting contractile functions, for investigating substances, in particular for pharmacological investigations and for the transfer of therapeutic genes into the myocardium.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft embryonale (kardiomyozytäre und kardiomyoblastäre) Herzmuskelzellen, ihre Herstellung und ihre Verwendung. insbesondere zur zellvermittelten Gentransplantation. Anwendungsgebiete der Erfindung sind die Medizin und die Gentechnik. Die embryonalen Herzmuskelzellen gemäß der Erfindung enthalten zwei Genkonstrukte aus a) regulatorischer, 2,1 kb langer DNA-Sequenz des ventrikelspezifischen Myosin-Leicht-Kette-2 (MLC-2v) Promotors, dem selektionierbaren Markergen \(\beta \)-Galaktosidase in Fusion mit dem Reportergen Neomycin und aus b) regulatorischer DNA-Sequenz des Herpes-simplex-Virus-Thymidinkinase-Promotors und den selektionierbaren Markergen Hygromycin, sowie ggf. immortalisierende Gene und/oder ggf. durch homologe Rekombination inaktivierte Gene und/oder ggf. ein oder mehrere therapeutische Gene. Sie können vorteilhaft zur zellvermittelten Gentransplantation, insbesondere zum Aufbau gesunden Gewebes und zur Unterstützung kontraktiler Funktionen, zur Untersuchung von Substanzen, insbesondere für pharmakologische Untersuchungen und für den Transfer therapeutischer Gene in das Myokard eingesetzt werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
ΑU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IŤ	halien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumânien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DΕ	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dânemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine
ES	Spanien	MG	Madagaskar	US	Vereinigte Staaten von Amerika
Fl	Finnland	ML	Mali	UZ	Usbekistan
FR	Frankreich	MN	Mongolei	VN	Vietnam

PCI/DE 95/01699

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
1PC 6 C12N5/10 C12N15/85 //(C12N5/10,C12R1:91) According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Category CIRCULATION, 92 (8 SUPPL.). 1995. I114., 1-6,8-11 P,X XP002001047 WOBUS A M ET AL: "Retinoic acid induces expression of the ventricular 2.1 kb myosin-light-chain-2 promoter during in vitro cardiogenesis of embryonic stem siehe Zusammenfassung 0536 J MOL CELL CARDIOL, FEB 1993, 25 (2) 1 X P197-213, ENGLAND, XP000568169 ENGELMANN GL ET AL: "Formation of fetal rat cardiac cell clones by retroviral transformation: retention of select myocyte characteristics. see page 198, right-hand column -/--Patent family members are listed in annex. Further documents are listed in the continuation of box C. X Special categories of cited documents: "I later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not cated to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance **EDVENDION** "E" cartier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to filing date involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'Y' document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or ments, such combination being obvious to a person skilled other means in the art. *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 10. 05. 96 22 April 1996 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rupswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Espen, J Fax (+ 31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

3

Inter and Application No
PCI/DE 95/01699

		PC1/DE 32/01833
C.(Continu	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	WO,A,93 12233 (UNIV NORTH CAROLINA) 24 June 1993 see figure 2	7
P,X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 270, no. 39, 1995, MD US, pages 23173-23178, XP002001049 HUNTER J. ET AL.: "Ventricular expression of a MLC-2v-ras fusion gene induces cardiac hypertrophy and selective diastolic dysfunction in transgenic mice" see page 23174, left-hand column	1,6
A	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, vol. 267, no. 22, 1992, MD US, pages 15875-15885, XP002001050 LEE K.J. ET AL.: "Myosing light chain-2 luciferase transgenic mice reveal distindt regulatory programs for cardiac and skeletal muscle-specific expression of a single contractile protein gene" see page 15876, right-hand column	6
A	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY, vol. 7, no. 2, 1987, WASHINGTON US, pages 725-737, XP002001051 DE WET J.R. ET AL.: "Firefly luciferase gene: structure and expression in mammalian cells" see figure 5	
		j

3

International application No.

PCT/DE 95/01699

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)				
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:					
1. X	Claims Nos.: 9,11 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:				
	Remark: Although Claims 9 and 11 are directed to a method for treatment of the human or animal body, the search has been carried out and based on the alleged effects of the compound/composition.				
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:				
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).				
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet)				
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:				
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.				
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.				
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:				
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:				
Remark	on Protest				
	No protest accompanied the payment of additional search fees.				

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

information on patent family members

Inter Wal Application No
PC1/DE 95/01699

	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			73/01033	
Patent document cited in search report	Publication date	Patent memi	family ber(s)	Publication date	
WO-A-9312233	24-06-93	US-A-	5275942	04-01-94	

				•	
•					
·					
		•			
				•	
				·	
				•	
,					

Form PCT/ISA/218 (patent family ennex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter males Aktenzeichen PCI/DE 95/01699

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 6 C12N5/10 C12N15/85 //(//(C12N5/10,C12R1:91) Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 6 C12N Recherchierte aber nicht zum Mindestprusstoff gehorende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evil. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Betr. Anspruch Nr. Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategorie* 1-6,8-11 CIRCULATION, 92 (8 SUPPL.). 1995. I114., P,X XP002001047 WOBUS A M ET AL: "Retinoic acid induces expression of the ventricular 2.1 kb myosin-light-chain-2 promoter during in vitro cardiogenesis of embryonic stem siehe Zusammenfassung 0536 J MOL CELL CARDIOL, FEB 1993, 25 (2) X P197-213, ENGLAND, XP000568169 ENGELMANN GL ET AL: "Formation of fetal rat cardiac cell clones by retroviral transformation: retention of select myocyte characteristics." siehe Seite 198, rechte Spalte -/--Siehe Anhang Patentiamilie Weitere Veröffentlichungen and der Fortsetzung von Feld C zu X Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber meht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung micht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theone angegeben ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann allem aufgrund dieser Veröffentlichung micht als neu oder auf erfindenscher Tängkeit beruhend betrachtet werden *L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Priontätzanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffendichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Täugkeit berühend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist **Werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehrer

'O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,
eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

'P' Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach
dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der internationalen Recherche **10. 05. 96 22.April 1996 Name und Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde Bevolimachtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Espen, J Far (+31-70) 340-3016

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

3

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter anales Aktenzeichen .
PCI/DE 95/01699

		PCI/DE 9	2/01033
C.(Fortsetzs	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veroffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO,A,93 12233 (UNIV NORTH CAROLINA) 24.Juni 1993 siehe Abbildung 2		7
P,X	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 270, Nr. 39, 1995, MD US, Seiten 23173-23178, XP002001049 HUNTER J. ET AL.: "Ventricular expression of a MLC-2v-ras fusion gene induces cardiac hypertrophy and selective diastolic dysfunction in transgenic mice" siehe Seite 23174, linke Spalte		1,6
A	JOURNAL OF BIOLOGICAL CHEMISTRY, Bd. 267, Nr. 22, 1992, MD US, Seiten 15875-15885, XP002001050 LEE K.J. ET AL.: "Myosing light chain-2 luciferase transgenic mice reveal distindt regulatory programs for cardiac and skeletal muscle-specific expression of a single contractile protein gene" siehe Seite 15876, rechte Spalte		6
A	MOLECULAR AND CELLULAR BIOLOGY, Bd. 7, Nr. 2, 1987, WASHINGTON US, Seiten 725-737, XP002001051 DE WET J.R. ET AL.: "Firefly luciferase gene: structure and expression in mammalian cells" siehe Abbildung 5	·	
	·		

3

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

ternationales Aktenzeichen

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/DE95/01699

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 1 auf Blatt 1
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
1. X Ansprüche Nr. 9,11 weil Sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behorde nicht verpflichtet ist, nämlich
Bemerkung: Obwohl die Ansprüche 9 und 11 sich auf ein Verfahren zur Behand- lung des menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die Recherche durchgeführt und gründete sich auf die angeführten Wirkungen der Verbinding/Zusammensetzung.
2. Ansprüche Nr. weil sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Anspruche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangeinder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Anspruche der internationalen Anmeldung.
2. Da für alle recherchierbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Internationale Recherchenbehorde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche der internationalen Anmeldung, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschrankt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt:
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt. Die Zahlung zusätzlicher Gebühren erfolgte ohne Widerspruch.

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlicht. "en, die zur seiben Patentfamilie gehoren

Inter males Aktenzeichen
PC1/DE 95/01699

			101/00	73, 01077
Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(Patenti	er) der amilie	Datum der Veröffendichung
WO-A-9312233	24-06-93	US-A-	5275942	04-01-94
-				
	•			-
				,
			•	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)